⑲ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

❸公開 平成 4年(1992)5月27日

平4-154732 ⑫ 公 開 特 許 公 報(A)

厅内整理番号 識別記号 ⑤Int.Cl. 5 8217-4H C 07 B 57/00 C 07 C 209/88 3 6 0 6917-4H 6917-4H 211/27 213/10 6742-4H 6742-4H 215/02 6742-4H 227/34 229/02

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全4頁)

会発明の名称 光学分割法

> 願 平2-277791 ②)特

願 平2(1990)10月18日 ②出

特許法第30条第 1 項適用 1990年 5 月14日、社団法人日本分析化学会発行の「第51回分析化学討論会 講演要旨集」に発表

啓 司 朗 老 ②発 ①出 90

高知県高知市仁井田2592-6 仁井田住宅624

東京都千代田区富士見1丁目11番2号 日本化築株式会社

驚明の名称

光学 分割法

- 特許請求の範囲
 - 光学計算アミン類を式

で示されるダンシルーL-プロリンと反応さ せ該アミン類の誘導体化物(アミド化物)を 製造し、該誘導体化物をクロマトグラフィー によって分離し、蛍光検出することを特徴と する光学対算な、アミン類の誘導体化物の光 学分割法。

発明の詳細な説明

く産業上の利用分野ン

本発明は光学対算な、アミン類の誘導体化物 の光学分割法に関する。本発明により、医療、 食品添加物やその原料として有用なアミン類特 にアミノ酸等の光学対象体を分割し、分離する

アミン類をキラルな誘導体化試薬を反応させ、 誘導体化物とし、その光学対革体を光学分割す ることは、<u>J. Chromatogr. 152</u>(1978) 4 1 3 2 Anal. Chem., 59 (1 9 8 7) l 1 9 1 . <u>J. Chromatogr. 205</u> (1 9 8 1) 3 2 5 などで知られている。

<発明が解決しようとする課題>

しかし従来の光学分割の方法はキラルな誘導 体化試業高純度かつ安価で得にくかったり、光 学分割できる光学対象体の種類が少ないなどの

<課題を解決するための手段>

本発明者は上記の欠点を解決すべく鋭意研究 した結果本発明に達した。すなわち本発明は、

基盟率4-154732(2)

式



て示されるキラルなダンシル・レーブロリン (以下DLP) と反応させ数アミン類の誘導体 化物 (アミド化合物) を製造し、該誘導体化物 をクロマトグラフィーによって分離し、蛍光検 出することにより光学対象な、アミン類の誘導 体化物を光学分割することを見い出した。

以下本発明を詳細に説明する。

本発明に利用できるアミン類としては例えば、 アラニン、フエニルアラニン、αーアミノー r ープチロラクトン、2 ーアミプ・1 ープロバノ ール、1 ーアミノー2 ープロバノール、フエニ ルエタノールアミン、ドーメチルフエニルーエ タノールアミン、αーノチのベンジルアミン、

好ましくは高速液体体 クロことのできる。高速液体 が することのできるのでは 例えば Shinapack で クロマトグラフとして (M 人) の 日の で の との の との の との が の の との が の の との が の との が の との は の か に は 世 化 か の との は で ま との は 本 で とい は は 本 で とい は な に ま に な な の か に な な は な に な が で き で な との か で き な か で き との か で き とい か が で き とい か か で き とい か で き とい か で き とい か か か で き とい か か で き とい か で とい か で き とい か で き とい か で き とい か で とい か で き とい か で とい か

< 実施例 >

以下本発明を実施例により説明する。

実 施 例 1.

光学対常アミン類のN. N-ジメチルホルムアミド溶液(10μM) 0.2 mlに D L P の N. N-ジメチルホルムアミド溶液(10μM)
0.2 mlを加え、更にシアノリン酸ジエチル(22 μ M N. N-ジメチルホルムアミド溶液)及

プンエフェトリン(<u>RS</u>) アルブツイトエファ エリン(<u>RR</u>) 、 2 - アミノー 1 - ブケノール、 sec - ブチルアミン、 2 - メチルピベリンン、 ニフェドリン、 プロブラノール、 3 - ノチルピ ペリジンなどかあげられるかこれらに限定され まものではない。

次に式印のLDPとアミン類との反応は、例えばN、N・シメチルボルはアミト、シスチルボルはアミトンではサイン・スクリアンでは中所望によりシアノリンをかった。マミーの存在下がましくは宝温で反応できました。アミーは「海洋体化物」を生成された。とかできる。

この誘導体化物はジアステレキマー体として 得られ、次いてこれを反応液のままには生成物 を単離したのら強光検出器「例えばShimadise____ RF-535)を備えた、プロマトグラフィー

び トリエチルアミン (4 2 a M - N : N - ジ / チルナルムアミ ト 容 酸) を各の 1 配を加えたから、 1 分間 放露 した。

猜脚平4-154732(3)

※表1、光学対算なアミドとDIPから誘導されたシアステレケメリック なアミトの高速液体グロマトグラフィーによる分離

Compounds	K .	a:	P."	Cond *
Alanine ⁶¹	3, 4, 3	1. 1. 2	230	fA1
	3.84			
Phenylalanine**	258	1.07	1. 1 8	(B)
	284			
	297			
2 = Amino-1-propans:	239	1. 0 4	0.55	(€)
	247			
2 — Amino J-butanci I	3. 2 3	1.05	0.85	: C :
	3. 3. 5			
!-Amino-2-propanol	3. 7. 2	1. 9 1	0.28	₹ D <i>i</i>
	3.78			
Phenylethanolamine	7. 7 0	1. 3 1	0. 2 6	$\langle D \rangle$
	7.80			
h Methy (phony lethanolamine	3. 3 :	1.08	1.50	(A)
	3.53			
Norephedrine (<u>R.S</u>)	6. 9 8	1.06	1.50	(C)
Norpseudoaphedrine (<u>R.R.</u>)	7. 3 6			
α -Methylbenzylaαine		1.04	0.78	. B)
	3.66			

1) Capacity ratio(キャパシティ比)、2) Separation Tactor、分離係数)、 3) Resolution valve(分離度)、4) Mobile phase:(A)70%MeOH:(8)30%MeOH

(C)50% AcCN; (D)60% MeOH. 5) Metyhi ester.

第3回はプレフエドサンとブルブソイトフエ トリジのDLP誘導体のクロマトグラムを示す。 (f) (f <u>R</u>, 2 <u>S</u>) - ノルフエドリンのDLP誘 準体のビーク、120mm(Í<u>R</u>、2<u>R</u>) - ノルブ サイドラエトリンのDLP誘導体のピーク、(3) ----- (| <u>S</u> . 2 <u>R</u>) ~ノンフエドリンのDLP 誘導体のピーク。

> 特許出願人 日本化業株式会社

七発明の効果と

表」のR.等の値から本発明の光学分割法に より光学対象アミンが効率よう分離できること か判明した。

4. 図面の簡単な説明

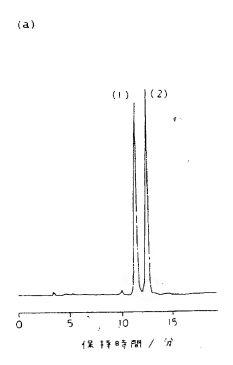
第十回はアラニン(a) とフエニルアラニン (b)のDLP誘導体のクロマトグラフを示す。 Tr L - アラニンのDLP誘導体のピーク、 ②……D-アラニンのDLP誘導体のビーク、 (3) ……L-フエニルアラニンのDLP誘導体の ピーク、49……はD-フエニルアラニンのDL P 誘導体のピーク。

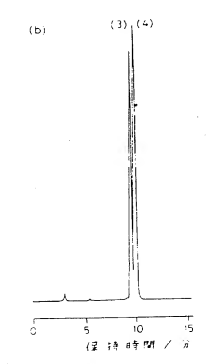
第2回はフエニルエタノールアミンとNール チルフェニルエタノールアミンのDLP誘導体 のクロマトグラムを示す。 巾……DL-フエニ ルエタノールでミンのDLP誘導体(未分割) のピーク、②……しーノチルフエニルエタノー ルアミンのDLP誘導体のピーク、(3) ……Dー メチルフエニルエタノールアミンのDLP誘導 体のピーク。

第 2 図 (1) (2)(3)15 10 20 保持時間 / 分

毎周中1-154732(4)

第 | 図





第3図

